ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

(11) Numéro de publication internationale:

WO 94/11391

C07K 5/06, A23L 1/236

A1

(43) Date de publication internationale:

26 mai 1994 (26.05.94)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR93/01103

(22) Date de dépôt international: 10 novembre 1993 (10.11.93)

(30) Données relatives à la priorité:

92/13615

12 novembre 1992 (12.11.92) FR

(71)(72) Déposants et inventeurs: NOFRE, Claude [FR/FR]; 119, cours Albert-Thomas, F-69003 Lyon (FR). TINTI, Jean-Marie [FR/FR]; 5, impasse de la Drelatière, F-69680 Chassieu (FR).

(74) Mandataires: PORTAL, Gérard etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cédex 07 (FR). (81) Etats désignés: AU, BB, BG, BR, BY, CA, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LV, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

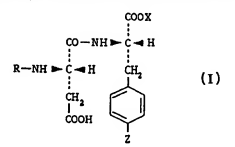
BEST AVAILABLE COPY

(54) Tide: COMPOUNDS USEFUL AS SWEETENING AGENTS AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

(54) Titre: COMPOSES UTILES COMME AGENTS EDULCORANTS, LEUR PROCEDE DE PREPARATION

(57) Abstract

Compounds of general formula (I): wherein R is selected from the groups CH₃(CH₂)₂CH₂, (CH₃)₂CHCH₂, (CH₃)₂CHCH₂CH₂, (CH₃)₄CHCH₂CH₂, (CH₃)₅CH₂CH₂CH₂, (CH₃)₆CH₂CH₂CH₂, (CH₃)₆CH₂CH₂, cyclohexyl, cycloheptyl, cyclooctyl, cyclopentylmethyl, cyclohexylmethyl, 3-phenylpropyl, 3-methyl-3-phenylpropyl, 3,3-dimethylcyclopentyl, 3-methylcyclohexyl, 3,3,5,5-tetramethylcyclohexyl, 2-hydroxycyclohexyl, 3-(4-hydroxycyclohexyl, 3-(4-hydroxycyclohexyl, 3-(4-hydroxycyclohexyl)



3-methoxyphenyl)propyl, 3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-2-propenyl, 3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1-methylpropyl and 3-(4-hydroxy-3-methoxyphenyl)-1-methyl-2-propenyl; X is selected from the groups CH₃, CH₂CH₃, CH(CH₃)₂, CH₂CH₂CH₃ and C(CH₃)₃; Z is a hydrogen atom or an OH group. The invention also concerns physiologically acceptable salts of said compounds. The compounds are useful as sweetening agents.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet des composés de formule générale (I), dans laquelle R est choisi parmi les groupes CH₃(CH₂CH₂, (CH₃)₂CHCH₂, (CH₃)₂CHCH₂, (CH₃)₂CHCH₂, CH₃CH₂CH₂, CH₃CH₂CH₂, CH₃CH₂CH₂, cyclohexyle, cyclohetyle, cyclopentyle, dimethyle, cyclohexyle, 3-phénylpropyle, 3-méthylcyclohexyle, 3-méthylcyclohexyle, 3-méthylcyclohexyle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)propyle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-2-propényle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthylpropyle et 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthyl-2-propényle; X est choisi parmi les groupes CH₃, CH₂CH₃, CH(CH₃)₂, CH₂CH₂CH₃ et C(CH₃)₃; Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe OH; et les sels physiologiquement acceptables de ces composés. Ces composés sont utiles comme agents édulcorants.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanic
AU	Australie	GE	Géorgic	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	1T	Italic	PL	Pologno
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
ČG.	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI.	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SK	République slovaque
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein >	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquie	LU	Luxembour	TG	Togo
cz	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE		MC	Monaco	Ή	Trinité-ct-Tobago
	Allemagne Danemark	MD	Ripublique de Moldova	UA	Ukraine
DK		MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne		Mali	UZ	Quzbékistan
FI	Finlande	ML		VN	Viet Nam
FR	France	MN	Mongolic	***	7 101 114
GA	Gahon				

05

10

15

20

25

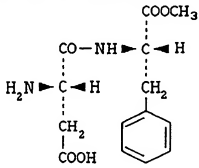
COMPOSES UTILES COMME AGENTS EDULCORANTS LEUR PROCEDE DE PREPARATION

La présente invention a pour objet de nouveaux composés dérivant de l'aspartame, utiles comme agents édulcorants, ainsi que leur procédé de préparation.

Ces nouveaux composés sont particulièrement utiles pour édulcorer des produits variés, en particulier les boissons, les aliments, les confiseries, les pâtisseries, les chewing-gums, les produits d'hygiène et les articles de toilette, ainsi que les produits cosmétiques, pharmaceutiques et vétérinaires.

On sait qu'un agent édulcorant, pour être utilisable à l'échelle industrielle, doit posséder, d'une part, un pouvoir sucrant intense, permettant de limiter le coût d'utilisation, et, d'autre part, une stabilité satisfaisante, c'est-à-dire compatible avec les conditions d'utilisation.

Parmi les agents édulcorants actuellement commercialisés, un dérivé dipeptidique, le $N-L-\alpha-$ aspartyl-L-phénylalanine 1-méthyl ester, connu sous le nom d'aspartame, de formule suivante:



30

35

est aujourd'hui le plus utilisé (US 3,492,131). L'un des atouts de ce composé est sa constitution chimique à base de deux amino acides naturels, l'acide L-aspartique et la L-phénylalanine. Le pouvoir sucrant, relativement faible, de ce composé est d'environ 120 à 180 fois celui du saccharose sur une base pondérale. Malgré d'excellentes qualités organoleptiques, ce composé a

pour principal inconvénient d'être un produit cher, en raison de son intensité édulcorante relativement basse, et d'avoir une assez faible stabilité dans certaines conditions d'utilisation des édulcorants, notamment en milieu neutre, ce qui limite ses champs d'applications industrielles.

05

10

15

20

25

30

35

En conséquence, il est apparu nécessaire pour l'industrie alimentaire de pouvoir disposer d'un nouvel édulcorant présenterait une qui édulcorante élevée, ceci afin de diminuer son coût de revient, et qui serait au moins aussi stable et même plus stable que l'aspartame notamment en milieu neutre. C'est ainsi que de nombreux dipeptides ou analogues dipeptidiques sucrés ont depuis été synthétisés (voir par exemple J.M. Janusz, dans Progress in Sweeteners, Ed. T.H. Grenby, Elsevier, London, 1989, pp. 1-46), mais à ce jour, à part l'aspartame, aucun n'a paru satisfaire l'on demande à un exigences que aux principales qualités édulcorant, excellentes à savoir, suffisamment intensité édulcorante organoleptiques, élevée pour diminuer le coût d'utilisation, stabilité suffisante.

facon tout Il a été découvert, de et ceci constitue le fondement de la inattendue, le sucrant pouvoir présente invention, que l'aspartame peut être très fortement augmenté en fixant sur l'amine libre de l'aspartame certains radicaux, notamment des radicaux hydrocarbonés convenablement sélectionnés; le pouvoir édulcorant de l'aspartame peut ainsi être multiplié 80 fois, l'intensité jusqu'à édulcorante variant suivant la nature spécifique du radical R.

Des résultats de même nature ont été observés avec les esters éthylique, isopropylique, propylique et tertio-butylique de la $N-L-\alpha$ -aspartyl-L-phényla lanine (US 3,492,131) et avec le $N-L-\alpha$ -aspartyl-L-tyrosine 1-méthyl ester (US 3,475,403).

3

Selon un premier aspect, la présente demande vise donc à couvrir les composés de formule :

COOX

CO-NH
$$\triangleright$$
 C \triangleleft H

R-NH \triangleright C \triangleleft H

CH₂

CH₂

COOH

15

20

35

laquelle choisi parmi les dans R est CH₃(CH₂), CH₂, (CH₃), CHCH₂, (CH₃), CHCH₂CH₂, CH₃CH₂CH (CH₃) CH₂, (CH₃CH₂)₂CHCH₂, (CH₃)₃CCH₂CH₂, cyclohexyle, cycloheptyle, cyclooctyle, cyclopentylméthyle, cyclohexylméthyle, 3-3-méthyl-3-phénylpropyle, 3,3-diméthyl phénylpropyle, cyclopentyle, 3-méthylcyclohexyle, 3,3,5,5-tétraméthyl cyclohexyle, 2-hydroxycyclohexyle, 3-(4-hydroxy-3méthoxyphényl) propyle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-2propényle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthylpropyle et 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthyl-2-propényle;

X est choisi parmi les groupes CH_3 , CH_2CH_3 , $CH(CH_3)_2$, $CH_2CH_2CH_3$ et $C(CH_3)_3$;

Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe OH;

ainsi que les sels physiologiquement acceptables de ces 30 composés.

Des dérivés N-substitués de l'aspartame présentant un pouvoir édulcorant élevé ont déjà été décrits dans l'art antérieur. Ainsi, dans le document EP-0 107 597 (US 4,645,678) sont décrits des composés N-phénylcarbamoyle ou N-phénylthiocarbamoyle de l'aspartame dont le pouvoir sucrant peut atteindre jusqu'à 55 000 fois celui du saccharose. Cependant, il

n'existe aucune similitude structurale entre ces groupes N-phénylcarbamoyle ou N-phénylthiocarbamoyle et les groupes N-hydrocarbonés des composés de l'invention.

D'autres dérivés N-substitués de l'aspartame ont aussi été décrits (voir, par exemple, J.M. Janusz, citée précédemment), mais il s'agit également de composés ne présentant aucune relation structurale avec les dérivés N-hydrocarbonés de l'invention.

10

15

20

25

30

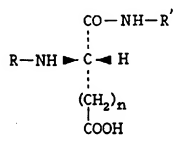
35 .

En fait, il existait dans l'état de la technique un préjugé défavorable qui a dissuadé jusqu'à présent l'homme de métier de s'orienter vers la recherche de dérivés N-hydrocarbonés de l'aspartame à pouvoir édulcorant élevé. C'est ainsi que le seul dérivé N-hydrocarboné de l'aspartame décrit dans la littérature, à savoir le N- $\{N,N$ -diméthyl-L- α -aspartyl $\}$ -L-phénylalanine 1-méthyl ester, de formule suivante :

est décrit comme ayant une saveur amère (R.H. Mazur et al., J. Amer. Chem. Soc., 1969, 91, 2684-2691).

recherches conduites par les présents Les inventeurs ont d'ailleurs permis de constater que les propriétés organoleptiques des dérivés N-hydrocarbonés de l'aspartame sont tout à fait imprévisibles et que des hydrocarbonés structuralement très groupes conduisent à des dérivés de l'aspartame qui peuvent être suivant le cas sucrés, sucrés-amers, amers ou insipides. Par ailleurs, dans le document EP-0 338 946 (US 4,935,517), les Demandeurs ont décrits des dérivés N-

hydrocarbonés des acides L-aspartique (n = 1) ou L-glutamique (n = 2) répondant à la formule générale suivante :



05

20

25

30

35

dans laquelle le radical R est un groupe hydrocarboné de cinq à treize atomes de carbone, saturé ou insaturé, acyclique, cyclique ou mixte, dans laquelle le radical R' est un groupe 4-cyanophényle, 2-cyanopyrid-5-yle ou 2-cyanopyrimidin-5-yle, et dans laquelle n est égal à 1 ou 2.

Les composés de l'invention se distinguent de ces composés antérieurs par le fait qu'ils sont spécifiques de l'acide L-aspartique, qu'ils comportent un groupe R' qui ne présente aucune analogie structurale avec ceux définis dans le document EP-0 338 946, et que leur activité dépend de la sélection de groupes N-hydrocarbonés bien spécifiques.

Les études de relations structure-activité réalisées par les présents inventeurs ont en effet permis de constater que les groupes N-hydrocarbonés les plus efficaces du document antérieur EP-0 338 946 conduisent, par combinaison avec l'aspartame, à des composés amers ou sucrés-amers. Il en est notamment ainsi avec le groupe n-heptyle qui, dans le document antérieur, conduit à l'un des composés les plus puissamment sucrés, mais qui, combiné avec l'aspartame, donne un composé avec un très fort arrière-goût amer.

Il a en outre été démontré que la stabilité des composés caractéristiques de l'invention est plus élevée que celle de l'aspartame dans les conditions courantes d'utilisation pour les préparations alimentaires. Ceci

est un avantage d'autant plus important que l'une des limites à l'utilisation de l'aspartame dans certaines préparations alimentaires provient de sa stabilité très faible en milieu proche de la neutralité, c'est-à-dire pour des pH voisins de 7, pH qui sont fréquemment rencontrés dans des produits tels que les produits laitiers, les pâtisseries ou autres préparations qui nécessitent une cuisson à haute température, les chewing-qums, les dentifrices.

Une étude de vieillissement accéléré par chauffage prolongé à 70 °C d'une solution aqueuse à pH 7 d'un composé caractéristique de l'invention, à savoir le N-[N-(3,3-diméthylbutyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester dont le pouvoir sucrant est 10 000 fois plus élevé que celui du saccharose, présente une demivie d'environ 6 heures, alors que la demi-vie de l'aspartame dans les mêmes conditions n'est que de 10 minutes, ce qui correspond, pour le composé selon l'invention, à une stabilité 36 fois plus élevée que celle de l'aspartame. Des résultats comparables ont été obtenus pour les autres composés caractéristiques de l'invention.

On a également démontré que la stabilité des composés de l'invention est au moins égale, voire améliorée, en milieu acide à pH voisin de 3, pH qui correspond au pH des boissons gazeuses qui constituent l'une des applications majeures des édulcorants.

Du fait de leur pouvoir sucrant élevé, un autre avantage des composés de l'invention, comparativement à l'aspartame, est de permettre, dans leur application aux produits alimentaires, l'utilisation de quantités très faibles d'agent actif. En conséquence, dans les produits alimentaires, la présence souvent débattue de certains constituants de l'aspartame, à savoir la L-phénylalanine et le méthanol, sera très fortement réduite par l'emploi d'un édulcorant de la présente invention. C'est ainsi par exemple qu'il sera possible de remplacer, dans un litre de boisson gazeuse, 550 mg d'aspartame par environ

05

10

15

20

25

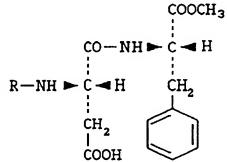
30

35

7 mg du $N-[N-(3,3-\text{diméthylbutyl})-L-\alpha-\text{aspartyl}]-L-$ phénylalanine 1-méthyl ester décrit dans la présente invention, et de diminuer ainsi, jusqu'à 80 fois environ, les quantités de L-phénylalanine et de méthanol susceptibles d'être consommées, tout en maintenant des qualités organoleptiques identiques.

La présente invention permet donc de fournir, pour la première fois, de nouveaux dérivés N-hydrocarbonés de l'aspartame ou de ses analogues qui présentent d'excellentes qualités organoleptiques associées à un pouvoir édulcorant très élevé, jusqu'à 10 000 fois le pouvoir sucrant du saccharose sur une base pondérale, et une stabilité au moins similaire ou plus grande, ce qui, par rapport à l'aspartame, a pour effet d'élargir les possibilités d'utilisation dans les préparations alimentaires.

Une forme de réalisation particulièrement avantageuse de l'invention répond à la formule générale suivante :



Un composé répondant à une forme de réalisation particulièrement avantageuse de l'invention est le $N-[N-(3,3-\text{diméthylbutyl})-L-\alpha-\text{aspartyl}]-L-phénylalanine 1-méthyl ester (composé 6 du Tableau 1) de formule :$

dans laquelle R est tel que défini précédemment.

10 ou le $N-[N-[3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)propyl]-L-\alpha-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester (composé 18 du Tableau 1) de formule :$

COOCH₃

HO
$$\longrightarrow$$
 CH₂- CH₂- CH₂- NH \longrightarrow CH₂

CH₃O

CH₂

COOCH

CH₂

CH₂

COOCH

COOCH

CH₂

COOCH

COOCH

CH₂

COOCH

COOC

ou encore le N- $\{N$ - $\{3$ -phénylpropyl\}-L- α -aspartyl $\}$ -L-phénylalanine 1-méthyl ester (composé 12 du Tableau 1) de formule :

9

Les composés de l'invention peuvent aussi être salifiés par des acides ou des bases inorganiques ou organiques physiologiquement acceptables, ce qui a pour effet d'accroître leur solubilité. Avantageusement, ces composés sont salifiés sous forme d'hydrochlorure ou de sels de sodium, potassium, ammonium, calcium ou magnésium.

05

10

15

20

25

30

35

Selon un deuxième aspect, la présente demande vise à couvrir les composés de l'invention en tant qu'agents édulcorants, les compositions édulcorantes incorporant à titre d'agent édulcorant au moins un composé défini tel que précédemment et l'utilisation des composés de l'invention pour édulcorer les produits variés rappelés en introduction.

Les agents édulcorants de la présente invention peuvent être ajoutés à tout produit comestible dans lequel on désire apporter un goût sucré, à condition de les ajouter en proportions suffisantes pour atteindre le niveau de sucrosité désiré. La concentration optimale d'utilisation de l'agent édulcorant dépendra de facteurs divers tels que, par exemple, le pouvoir sucrant de l'agent édulcorant, les conditions de stockage et les constituants d'utilisation des produits, particuliers des produits et le niveau de sucrosité Toute personne qualifiée peut déterminer la proportion optimale d'agent édulcorant qui doit être employée pour l'obtention d'un produit comestible en réalisant des analyses sensorielles de routine. Les agents édulcorants de la présente invention seront, en général, ajoutés aux produits comestibles allant, dans des proportions suivant le édulcorant du composé, de 0,5 mg à 50 mg d'agent édulcorant par kilogramme ou par litre de produits concentrés contiendront comestible. Les élevées d'agent évidemment des quantités plus édulcorant, et seront ensuite dilués suivant intentions finales d'utilisation.

10

Les agents édulcorants de la présente invention peuvent être ajoutés sous forme pure aux produits à édulcorer, mais, en raison de leur pouvoir sucrant élevé, ils sont généralement mélangés à un support ("carrier") ou à un agent de charge ("bulking agent") approprié.

05

10

15

20

25

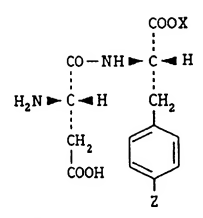
30

35

Avantageusement, les supports ou agents de charge appropriés sont choisis dans le groupe constitué par le polydextrose, l'amidon, les maltodextrines, cellulose, la méthylcellulose, la carboxyméthylcellulose et autres dérivés de la cellulose, l'alginate de sodium, les pectines, les gommes, le lactose, le maltose, le glucose, la leucine, le glycérol, le mannitol, bicarbonate de sodium, les sorbitol, le phosphorique, citrique, tartrique, fumarique, benzoïque, propionique, et leurs sels de sodium, sorbique, potassium et calcium, et leurs équivalents.

Les agents édulcorants conformes à l'invention dans un produit comestible, être employés seuls, comme unique agent édulcorant, ou en combinaison avec d'autres agents édulcorants tels que le saccharose, le sirop de maïs, le fructose, les dérivés ou analogues alitame), dipeptidiques sucrés (aspartame, l'isomaltulose dihydrochalcone, néohespéridine hydrogéné, le stévioside, les sucres L, la glycyrrhizine, le xylitol, le sorbitol, le mannitol, la saccharine et ses sels de sodium, l'acésulfame, potassium, ammonium et calcium, l'acide cyclamique et ses sels de sodium, potassium et calcium, le sucralose, la monelline, la thaumatine, et leurs équivalents.

Les composés de la présente invention peuvent être préparés par des méthodes variées déjà décrites dans la littérature. Ainsi, selon un troisième aspect, la présente demande vise à couvrir l'une des méthodes préférées qui consiste à condenser un composé de formule :



10

15

20

25

30

35

05

avec un composé aldéhydique ou cétonique précurseur du groupe R. L'imine intermédiaire formée par condensation est alors réduite *in situ* par un agent réducteur sélectif, comme par exemple le cyanoborohydrure de sodium, ce qui conduit directement aux composés de l'invention (méthode de N-monoalkylation réductrice décrite par Ohfune et al., Chemistry Letters, 1984, 441-444).

L'obtention, par exemple, d'un composé de l'invention dans lequel R est le radical (CH₃)₃CCH₂CH₂ est effectuée à partir d'un précurseur aldéhydique commercial, le 3,3-diméthylbutyraldéhyde de formule (CH₃)₃CCH₂CHO.

Il est à noter que la préparation des composés de l'invention est directement réalisée à partir de l'aspartame ou de ses analogues. En ce qui concerne les dérivés de l'aspartame, ceci constitue un avantage particulièrement intéressant du fait que l'aspartame est un produit commercial dont la synthèse est aujourd'hui parfaitement maîtrisée.

La purification des composés de l'invention, sous leur forme acide ou salifiée, est réalisée selon les techniques standards telles que la recristallisation ou la chromatographie. Leur structure et leur pureté ont techniques contrôlées par les classiques chromatographie (chromatographie sur couche mince, liquide haute performance, spectrométrie infrarouge, résonance magnétique nucléaire, analyse élémentaire).

05

10

15

20

25

30

35

La manière dont l'invention peut être réalisée et les avantages qui en découlent ressortiront mieux des exemples de réalisation qui suivent.

le pouvoir édulcorant exemples, ces Dans composés décrits a été évalué par un groupe de huit personnes expérimentées. Pour cela, les composés, solution aqueuse à des concentrations variables, sont comparés, sur le plan gustatif, à une solution témoin de saccharose à 2 %, à 5 % ou à 10 %. Le pouvoir édulcorant du composé, testé par rapport au saccharose, correspond alors au rapport pondéral qui existe entre le composé et le saccharose à égale intensité édulcorante, c'est-àdire quand les saveurs sucrées de la solution du composé testé et de la solution témoin de saccharose sont considérées, par une majorité de personnes, avoir la même intensité édulcorante.

La stabilité des composés de l'invention et de l'aspartame a été mesurée en dosant, par chromatographie liquide haute performance (HPLC), la quantité de produit restant après un vieillissement accéléré en milieu acide (tampon phosphate à pH 3) ou en milieu neutre (tampon phosphate à pH 7) et à la température de 70 °C. La stabilité du composé ainsi testé est évaluée par sa demi-vie (temps correspondant à 50 % de dégradation).

A titre d'exemple de préparation, la synthèse du $N-(3,3-diméthylbutyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester (exemple N° 6 du Tableau 1), de formule :$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3} - C - CH_{2} - CH_{2} - NH - C - H$$

$$CH_{3} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - COOH$$

est réalisée de la façon suivante.

13

(39, 8)3,3grammes mmol) de Quatre diméthylbutyraldéhyde d'origine commerciale sont ajoutés à un mélange, dans 50 cm³ de méthanol, de 10,6 g (36,2 d'aspartame de 1,6 g (25,3 mmol) et cyanoborohydrure de sodium. La solution est agitée durant 24 heures à température ambiante puis concentrée à sec sous vide. Le résidu est alors repris dans une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 1 N jusqu'à ce que le pH soit voisin de la neutralité. Le précipité gommeux formé est séparé par filtration, séché sous vide avant d'être recristallisé dans un mélange éthanol-eau (1-1) ou dans l'acétonitrile. On obtient alors 9 g (rendement 62 %) de N-[N-(3,3-diméthylbutyl)-L-α-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester.

15

05

10

Le pouvoir édulcorant de ce composé correspond approximativement, sur une base pondérale, à 10 000 fois celui du saccharose par comparaison avec une solution de saccharose à 2 %, 5 % et 10 %.

20

Par comparaison avec l'aspartame, une solution aqueuse de 7 mg/L du présent composé est équivalente en intensité édulcorante à une solution de 550 mg/L d'aspartame, ce qui correspond à un pouvoir sucrant environ 80 fois plus élevé que celui de l'aspartame.

25

30

A titre d'exemples, le pouvoir sucrant d'autres composés selon l'invention, obtenus à partir de l'aspartame suivant un protocole expérimental similaire à celui décrit ci-dessus et que l'homme de l'art retrouvera facilement, est donné dans le Tableau 1. Le pouvoir sucrant a été évalué par rapport à une solution de saccharose à 2 %.

TABLEAU 1

COOCH₃

$$CO-NH \sim C \sim H$$

$$R-NH \sim C \sim H$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$COOH$$

	N°	R	Pouvoi	r sucrant
	1	CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂		400
5	2	(CH ₃) ₂ CHCH ₂		500
	3	(СH ₃) ₂ СHCH ₂ СH ₂	1	300
	4 .	(R,S) -CH ₃ CH ₂ CH (CH ₃) CH ₂		900
	5	(CH ₃ CH ₂) ₂ CHCH ₂	2	000
	6	(CH ₃) ₃ ССH ₂ СH ₂	10	000
)	7	cyclohexyle		800
	8	cycloheptyle		900
	9	cyclooctyle	1	000
	10	cyclopentylméthyle	1	500
	11	cyclohexylméthyle		800
	12	C ₆ H ₅ CH ₂ CH ₂ CH ₂	1	500
	13	$(R,S)-C_6H_5CH(CH_3)CH_2CH_2$	1	200
	14	3,3-diméthylcyclopentyle		150
	15	(R,S)-3-méthylcyclohexyle	1	000
	16	3,3,5,5-tétraméthylcyclohexyle	1	000
	17	(R,S)-2-hydroxycyclohexyle		800
	18	(3-осн ₃ , 4-он) С ₆ н ₃ сн ₂ сн ₂ сн ₂	2	500
	19	(3-OCH ₃ , 4-OH) C ₆ H ₃ CH=CHCH ₂	2	000
	20	$(R,S) - (3-OCH_3, 4-OH) C_6H_3CH_2CH_2CH (CH_3)$		500
	21	$(R,S) \sim (3-OCH_3, 4-OH) C_6H_3CH=CHCH (CH_3)$		500
		•		

A titre d'exemples additionnels répondant à la formule générale, le $N-\{N-\{3,3-\dim \text{\'ethylbutyl}\}\}$ -L- α -aspartyl]-L-phénylalanine 1-éthyl ester a un pouvoir sucrant de 2 000 fois celui du saccharose, et le $N-\{N-\{3,3-\dim \text{\'ethylbutyl}\}\}$ -L- α -aspartyl]-L-tyrosine 1-méthyl ester a un pouvoir sucrant de 4 000 fois celui du saccharose (par comparaison avec une solution de saccharose à 2 %).

05

10

15

20

25

30

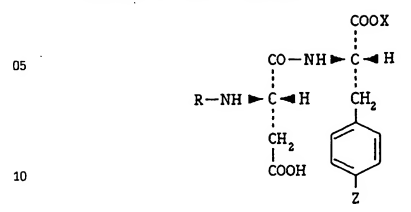
35

Dans la figure 1 annexée, est donné un diagramme comparatif des courbes de stabilité par rapport à composés de quelques l'aspartame (courbe a), prenant comme de l'invention, en caractéristiques exemples les composés 2, 5 et 6 du Tableau 1 (courbes b, c et d respectivement), ces courbes ayant été obtenues au cours d'un vieillissement accéléré, par chauffage à 70 °C de leurs solutions, à la concentration de 1 g/L, conditions milieu acide de pH 3. Dans ces expérimentales, la demi-vie de l'aspartame est d'environ 24 heures, alors que les demi-vies des composés de l'invention sont d'environ 35 heures pour le composé 2, 96 heures pour le composé 5 et 55 heures pour le composé 6, ce qui correspond à des stabilités qui sont jusqu'à 4 fois plus élevées que celle de l'aspartame.

Dans la figure 2 annexée, est donné un diagramme comparatif des courbes de stabilité, par rapport à l'aspartame (courbe a), des composés 2, 5 et 6 du Tableau 1 (courbes b, c et d respectivement), ces courbes ayant été obtenues au cours d'un vieillissement accéléré par chauffage à 70 °C de leurs solutions, à la concentration de 1 g/L, en milieu neutre de pH 7. Dans ces conditions expérimentales, l'aspartame est très peu stable (demi-vie de 10 minutes), alors que les composés de l'invention présentent des demi-vies de 4 h 15 min pour le composé 2, de 10 heures pour le composé 5 et de 6 heures pour le composé 6, ce qui correspond à des stabilités qui sont jusqu'à 60 fois plus élevées que celle de l'aspartame.

REVENDICATIONS

1. Composés de formule générale :



est choisi parmi les dans laquelle R $CH_{3}(CH_{2})_{2}CH_{2}$, $(CH_{3})_{2}CHCH_{2}$, $(CH_{3})_{2}CHCH_{2}CH_{2}$, $CH_{3}CH_{2}CH$ (CH_{3}) CH_{2} , 15 (CH₃CH₂)₂CHCH₂, (CH₃)₃CCH₂CH₂, cyclohexyle, cycloheptyle, cyclooctyle, cyclopentylméthyle, cyclohexylméthyle, 3-3-méthyl-3-phénylpropyle, 3,3-diméthyl phénylpropyle, cyclopentyle, 3-méthylcyclohexyle, 3,3,5,5-tétraméthyl 3-(4-hydroxy-3-2-hydroxycyclohexyle, 20 cyclohexyle, méthoxyphényl)propyle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-2propényle, 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthylpropyle et 3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl)-1-méthyl-2-propényle;

25 X est choisi parmi les groupes CH_3 , CH_2CH_3 , $CH(CH_3)_2$, CH_2CH_3 et $C(CH_3)_3$;

Z représente un atome d'hydrogène ou un groupe OH;

- 30 et les sels physiologiquement acceptables de ces composés.
 - 2. Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale suivante :

- 10 dans laquelle R est tel que défini dans la revendication 1.
- Composé selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'il s'agit du N-[N-(3,3-dìméthylbutyl)-L-α-aspartyl] L-phénylalanine 1-méthyl ester de formule :

CH₃

$$CH_3$$

$$CH_3 - C - CH_2 - CH_2 - NH - C - H$$

$$CH_2$$

$$CH_3$$

$$CH_2$$

$$CH_2$$

$$COOCH_3$$

4. Composé selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'il s'agit du N-[N-[3-(4-hydroxy-3-méthoxyphényl) propyl]-L-α-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester de formule :

COOCH₃

HO
$$\longrightarrow$$
 CH₂— CH₂— CH₂— NH \longrightarrow C \longrightarrow H CH₂

CH₃O

CH₃O

20

5. Composé selon la revendication 2 caractérisé en ce qu'il s'agit du $N-[N-(3-phénylpropyl)-L-\alpha-aspartyl]-L-phénylalanine 1-méthyl ester de formule :$

- 6. Composition édulcorante caractérisée en ce qu'elle 15 comprend à titre d'agent édulcorant au moins un composé selon la revendication 1.
 - 7. Application des composés selon la revendication 1 comme agents édulcorants.
 - 8. Procédé de préparation d'un composé selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il consiste à condenser un composé de formule :

25
$$CO-NH \sim C \sim H$$

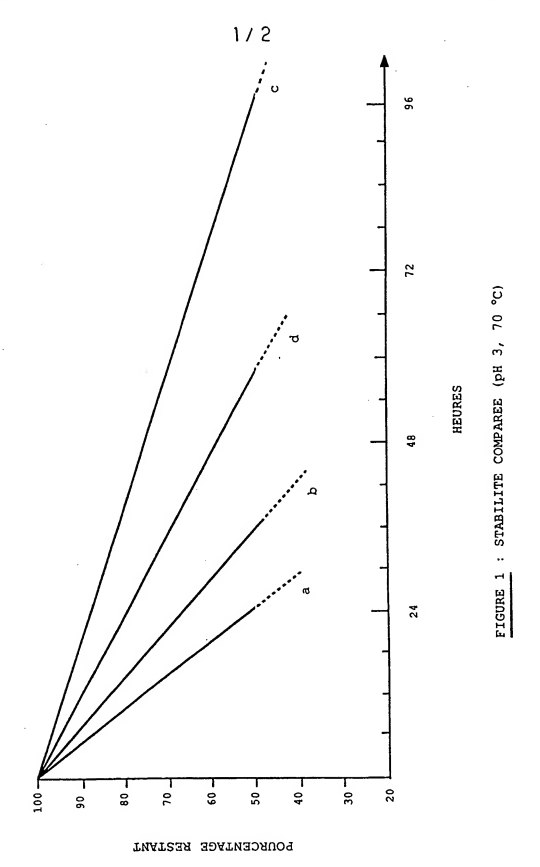
$$H_2N \sim C \sim H \qquad CH_2$$

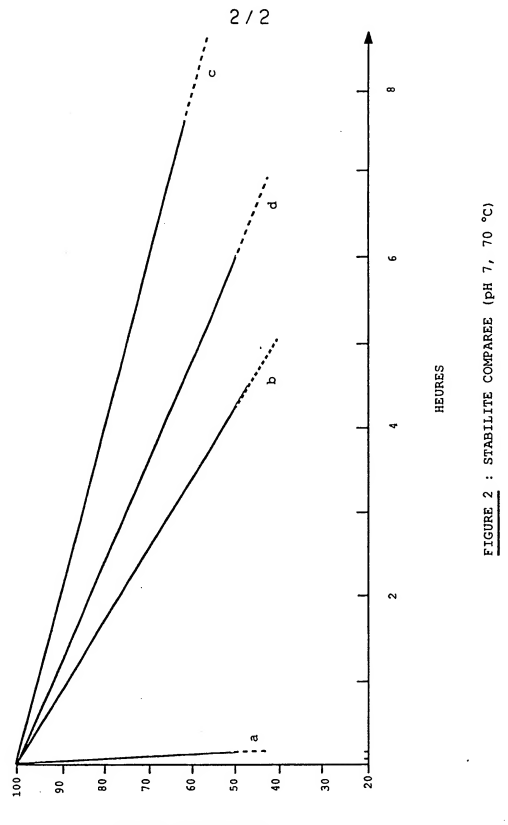
$$CH_2 \qquad COOH$$

dans laquelle X et Z sont tels que définis dans la 35 revendication 1, avec un précurseur aldéhydique ou cétonique correspondant au groupe R du composé à

19

préparer, puis à réduire in situ l'imine résultante par le cyanoborohydrure de sodium, R étant tel que défini dans la revendication 1.





POURCENTAGE RESTANT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr al Application No
PCT/FR 93/01103

			/ I I 35/ 01105
A. CLASS IPC 5	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K5/06 A23L1/236		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cl.	assification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum IPC 5	documentation searched (classification system followed by classifi CO7K	cation symbols)	
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in	the fields searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search te	erms used)
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
A	JOURNAL OF ENZYME INHIBITION vol. 5, no. 2 , 1991 pages 133 - 149 A. PATEL ET AL. 'Novel Inhibito Enkephalin-Degrading Enzymes II 4-Carboxymethylamino-4-0xo-3 (Plustanoic Acids as Enkephalinase Inhibitors' * table II, compounds 16 and 17 see page 139, last paragraph - paragraph 1 see page 141, paragraph 7 - pagparagraph 1 EP,A,O 334 236 (MITSUI TOATSU CIINC.) 27 September 1989 see page 4, line 16 - line 17; entered the second sec	I: henylamino) * bage 140, e 142, HEMICALS,	1-3
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are lixted in annex.
* Special ca	tegories of cited documents:	*T* later dominant table - 1 - 2	to the international filling days
'A' docum	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international		conflict with the application but ciple or theory underlying the vance; the claimed invention
"O" docume other r		"Y" document of particular relevent of the cannot be considered to invedocument is combined with ments, such combination be	nen the document is taken alone
	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. *&* document member of the sai	me patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the intern	•
1	7 January 1994	2 2 -02-	1994
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer FUHR, C	

Form PCT/ISA/219 (second sheet) (July 1992)

3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr al Application No
PCT/FR 93/01103

		PC1/FR 93/01103
C.(Continue Category	ction) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP,A,O 338 946 (UNIVERSITE CLAUDE BERNARD) 25 October 1989 cited in the application see claims; examples	1-10
A	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY vol. 91, no. 10 , 7 May 1969 , WASHINGTON, DC US pages 2684 - 2691 R.H. MAZUR 'Structure-Taste Relationships of Some Dipeptides' cited in the application see page 2685, right column, paragraph 3; table VI	1-10
A	EP,A,O 107 597 (UNIVERSITE CLAUDE BERNARD) 2 May 1984 cited in the application see claims; examples	1-10
		,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: al Application No
PCT/FR 93/01103

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0334236	27-09-89	JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- JP-A-	1242597 1283282 1283283 1313497 2015095 2019371 2019372 2032096	27-09-89 14-11-89 14-11-89 18-12-89 18-01-90 23-01-90 23-01-90 01-02-90
EP-A-0338946	25-10-89	FR-A- JP-A- US-A-	2630304 2013355 4935517	27-10-89 17-01-90 19-06-90
EP-A-0107597	02-05-84	FR-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	2533210 562104 1916583 1244007 59073559 4645678	23-03-84 28-05-87 22-03-84 01-11-88 25-04-84 24-02-87

Dem. Internationale No PCT/FR 93/01103

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 5 C07K5/06 . A23L1/236

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)
CIB 5 CO7K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Cattgorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vistes
X	JOURNAL OF ENZYME INHIBITION vol. 5, no. 2, 1991 pages 133 - 149 A. PATEL ET AL. 'Novel Inhibitors of Enkephalin-Degrading Enzymes III: 4-Carboxymethylamino-4-Oxo-3 (Phenylamino) Butanoic Acids as Enkephalinase Inhibitors' * tableau II, composés 16 et 17 * voir page 139, dernier alinéa - page 140, alinéa 1 voir page 141, alinéa 7 - page 142, alinéa	1-3
A	EP,A,O 334 236 (MITSUI TOATSU CHEMICALS, INC.) 27 Septembre 1989 voir page 4, ligne 16 - ligne 17; revendications	1-3

	<u> </u>
'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenement pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de déroit international, mais	 "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date & laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 17 Janvier 1994	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 2 2 -02- 1994
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	FUHR, C

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

Y Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

X Les documents de familles de brevets sont indiquès en annexe

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No
PCT/FR 93/01103

		PCI/FR 93	701105
C.(mite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
ategorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinen	its	no. des revendications vistes
A	EP,A,O 338 946 (UNIVERSITE CLAUDE BERNARD) 25 Octobre 1989 cité dans la demande voir revendications; exemples		1-10
•	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY vol. 91, no. 10 , 7 Mai 1969 , WASHINGTON, DC US pages 2684 - 2691 R.H. MAZUR 'Structure-Taste Relationships of Some Dipeptides' cité dans la demande voir page 2685, colonne de droite, alinéa 3; tableau VI		1-10
	EP,A,O 107 597 (UNIVERSITE CLAUDE BERNARD) 2 Mai 1984 cité dans la demande voir revendications; exemples		1-10

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs auxmbres de familles de brevets

Dema internationale No
PCT/FR 93/01103

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP-A-0334236	27-09-89	JP-A- 1242597 JP-A- 1283283 JP-A- 1313497 JP-A- 2015099 JP-A- 2019377 JP-A- 2019377 JP-A- 2032096	14-11-89 14-11-89 18-12-89 18-01-90 23-01-90 23-01-90
EP-A-0338946	25-10-89	FR-A- 2630304 JP-A- 2013355 US-A- 4935517	17-01-90
EP-A-0107597	02-05-84	FR-A- 2533210 AU-B- 562104 AU-A- 1916583 CA-A- 1244007 JP-A- 59073559 US-A- 4645678	28-05-87 22-03-84 01-11-88 25-04-84